



Los pacientes de alto riesgo de COVID-19 podrían evitar la hospitalización con el tratamiento de anticuerpos monoclonales

¿Es elegible mi paciente para el tratamiento?

El 14 de mayo de 2021, la FDA actualizó la Autorización de Uso de Emergencia para el tratamiento con anticuerpos monoclonales. Esta actualización expande la definición de pacientes de “alto riesgo” que son elegibles para recibir el tratamiento y les da mayor libertad de ejercer su juicio médico a los proveedores de atención de salud.

- Los clínicos ahora podrán derivar a pacientes adultos o pediátricos (mayores de 12 años con un peso mínimo de 40 kg) que tengan una condición médica u otro factor, incluyendo raza/etnia, que los ponga en mayor riesgo de que el COVID-19 se agrave.
- La elegibilidad no se limita a las condiciones médicas y factores que se mencionan a continuación.
- Para información adicional acerca de las condiciones médicas y los factores asociados con el agravamiento del COVID-19, visite la página de los CDC: <https://espanol.cdc.gov/coronavirus/2019-ncov/need-extra-precautions/people-with-medical-conditions.html>

Un paciente podría ser elegible para el tratamiento con anticuerpos monoclonales si reúne los siguientes requisitos¹:

- Es un paciente adulto o pediátrico (mayor de 12 años con un peso mínimo de 40 kg)
- **Empezó a experimentar síntomas** de COVID-19 de leves a moderados en **los últimos 10 días**
- Dio positivo a la prueba del COVID-19
- Tiene alto riesgo de que su cuadro de COVID-19 se agrave y/o de requerir hospitalización. Los factores de alto riesgo incluyen, pero no se limitan a:
 - Ser mayor de 65 años
 - Obesidad o sobrepeso según los indicadores clínicos de desarrollo de los CDC²
 - Embarazo
 - Enfermedad renal crónica
 - Diabetes
 - Enfermedad inmunosupresora o estar recibiendo tratamiento inmunosupresor
 - Enfermedad cardiovascular o hipertensión
 - Enfermedades pulmonares crónicas
 - Anemia de células falciformes
 - Trastornos del desarrollo neurológico
 - Dependencia de la tecnología (por ejemplo: traqueostomía, gastrostomía o presión positiva en las vías respiratorias no relacionada con el COVID-19).

Para información más detallada sobre el criterio de elegibilidad de los tratamientos autorizados, lea las hojas de datos de la página de la FDA.¹

Para tomar decisiones sobre tratamientos, usted deberá:

- Revisar la información de resistencia antiviral en la Sección 15 de las hojas¹ de datos autorizadas de cada terapia con anticuerpos monoclonales (disponible bajo la Autorización de Uso de Emergencia) para detalles sobre variantes específicas y resistencia, y
- Leer la página de los CDC, así como información de las autoridades estatales y locales en busca de reportes de variantes virales en la región.³





Actuar tempranamente es vital

Diagnosticar tempranamente, identificar y referir a los pacientes durante los primeros 10 días del inicio de los síntomas es vital para que los pacientes reciban el tratamiento con anticuerpos monoclonales. Así que considere:

- Aprovechar las visitas de rutina para hablar con sus pacientes de alto riesgo sobre el tratamiento con anticuerpos monoclonales, e informales de la importancia de reportar sus síntomas y realizarse pruebas de detección de COVID-19
- Identificar previamente a los pacientes que podrían ser elegibles para recibir tratamientos con anticuerpos monoclonales.

Un paciente **no** es elegible para el tratamiento si:

- Está hospitalizado a causa del COVID-19, O
- Necesita terapia de oxígeno a causa del COVID-19, O
- Requiere de un aumento en la tasa de flujo de oxígeno basal debido al COVID-19, en el caso de aquellos que reciben oxigenoterapia crónica debido a una comorbilidad subyacente no relacionada con el COVID-19.

Cómo encontrar ubicaciones de centros de infusión

Para encontrar centros de infusión en su área:

- Visite <https://protect-public.hhs.gov/pages/therapeutics-distribution>, O
- Llame al **1-877-366-0310** para información en español o al **1-877-332-6585** para información en inglés.

Comuníquese a los centros de infusión para más información sobre sus protocolos de derivación y para saber si están aceptando pacientes nuevos.

Para más información, visite la página

CombateCOVID.hhs.gov

Español: 1-877-366-0310 • Inglés: 1-877-332-6585



COMBATECOVID



Referencias

1. *FACT SHEETS FOR HEALTH CARE PROVIDERS EMERGENCY USE AUTHORIZATION (EUA) OF BAMLANIVIMAB AND ETESEVIMAB and CASIRIVIMAB AND IMDEVIMAB*
<https://www.fda.gov/media/145802/download>
<https://www.fda.gov/media/145611/download>
2. *CLINICAL GROWTH CHARTS*. Centers for Disease Control and Prevention.
https://www.cdc.gov/growthcharts/clinical_charts.htm
3. *Variant Proportions in the U.S.* Centers for Disease Control and Prevention.
<http://www.cdc.gov/coronavirus/2019-ncov/cases-updates/variant-proportions.html>